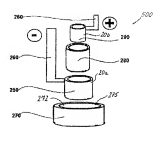
# Vorrichtungen mit integrierten Elektroden aus elektrisch leitfähigen Kunststoffen

Publication number	: DE19725190 (A1)		Also published as:
Publication date:	1998-12-17	囥	EP0988536 (A1)
Inventor(s):	LANGE HANS [DE]		JP2002504232 (T)
Applicant(s):	INNOVA GMBH [DE]	Ħ	US6264814 (B1)
Classification:		负	WO9858251 (A1)
- international:	G01N27/416; G01N27/447; G01N33/543; G01N27/416;	_	
	G01N27/447; G01N33/543; (IPC1-7); G01N1/10; G01N33/53;		Cited documents:
	G01N27/327	-	
- European:			DE19541033 (C1)
•	G01N27/447B; G01N33/543K2B		
Application number			DE19541033 (C1)

## Abstract of DE 19725190 (A1)

The invention relates to a device for isolating and/or analyzing charged biomolecules, preferably nucleic acids, comprising: a substantially rigid plastic vessel with a collector chamber accommodating the reagents, whereby the collector chamber can be accessed from the outside by an opening in the vessel, and two electrodes which can be brought into contact with the reagents in the collector chamber. The inventive device also comprises a tube unit which is made of electrically nonconductive plastic and dimensioned or/and designed or/and arranged in such a way that at least one part of its inner surface can be brought into contact with reagents and/or samples contained in the collector chamber, wherein the tube unit and one of the electrodes are configured in such a way that said electrode in the tube unit can be brought into contact with reagents and/or samples.; The inventive devices are particularly suitable for carrying out methods designed to isolate and/or analyze charged biomolecules.



Data supplied from the esp@cenet database — Worldwide



BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND

# **®** Offenlegungsschrift <sub>®</sub> DE 197 25 190 A 1

(5) Int. Cl. 6; G 01 N 27/327

// G01N 1/10,33/53

# DEUTSCHES PATENT, UND MARKENAMT

(21) Aktenzeichen: ② Anmeldetag: (3) Offenlegungstag: 197 25 190.0 14. 6.97 17. 12 98

(7) Anmelder:

Innova GmbH, 68307 Mannheim, DE

(2) Erfinder:

Lange, Hans, 68623 Lampertheim, DE

66 Entgegenhaltungen:

DE 1 95 41 033 C1 DE 44 36 215 C2 DE 41 37 628 C1 34 32 949 A1

Die folgenden Angaben sind den vom Anmelder eingereichten Unterlagen entnommen Prüfungsantrag gem. § 44 PatG ist gestellt

(8) Vorrichtungen mit integrierten Elektroden aus elektrisch leitfähigen Kunststoffen

Gegenstand der vorliegenden Erfindungen sind Vorrichtungen, die einen Reaktionsraum mit elektrisch isolierten Elektroden aus elektrisch leitfähigen Kunststoffen enthalten. Solche Vorrichtungen finden im Bereich der biochemischen Analytik auf verschiedensten Gebieten Anwendung, bevorzugt jedoch bei der Nukleinsäureanalytik. In erfindungsgemäßen Vorrichtungen und Verfahren können z. B. Nukleinsäureisolierungen mittels Elektroelution, Amplifikation mittels PCR und Detektion mittels Elektrochemilumineszenz durchgeführt werden. Weiterhin werden Vorrichtungen mit Elektroden beschrieben, die mit Polymeren beschichtet sind.

#### Beschreibung

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind Vorrichtungen, die einen Reaktionsraum mit elektrisch isolierten Elektroden aus elektrisch lelitähigen Kunststoffen enthalten. Soliche Vorrichtungen finden im Bereich der biochemischen 5 Analytik auf verschiedensten Gebieten Anwendung, bevorzugt jedoch bei der Nukleinsäusenanlytik.

Ein breites Field für den Einsatzes von Elektroden sind Elektrophoroseapparaturen. Für diese werden als Stand der Technik Elsktroden bevorzagt aus Platin verwender. Platin bestitt eine entspecchen Resistenz gegen Reclosprozesse und stellt als inertes Elektrodenmaterial eine dauerhalte Lösung dart. Ein Nechtell sind dabei die entspeechen hoe hen Kosten des Materials, z. b. bei Applikationen mit beschichtenen Elektroden, nie die rüße Belektroden erminalig vereuwerten kann. Dabei ist zu berücksichtigen, daß die Beschichtung von Honderfüschen technisch aufwendig sit. Elektroden aus Kunststoffen wir z. B. aus Syntheit-Carbon (BIO) Forum Forstung und Entwicklung GTI-Verlag 19. Jahrgang Vol 12; 1996 S. 584) sind ebenfalls stand der Bechnik. Solehe Vorsichens sind jeloch auch micht zum Elmalgebrande geeignet, das ien incht wirschalführt, z. B. über dreinen Spritzgußersouß bergestell werden Können. Eine Übersicht über gelelektrophoretische Methoden ist beschrieben in "Elektrophore Norden, 1986. In dieser Arbeit sowie in einer Arbeit von Southern (GB 88 10400, 1988) werden neben den matelle gelelektrophoretischen Methoden sich sowie in einer Arbeit von Southern (GB 88 10400, 1988) werden neben den matelle gelelektrophoretischen Methoden auch sog, Plotinigeschniken beschrieben, die entsyrechnet Plattenelektroden benötigen. Hierbeit muß aus Kostengründen auf die Verwendung von Platinelektroden gänzlich verzichtet werden. In der Regel kam hier auch V2A-Stall

on In der Patentschrift WO 95/12808 und US 5:05 6:02 wird ein System zur Hybridisierung von Nukleinsäuren beschrieben, das ebenfulls eine spezielle Anordnung von Elektroeln verwendet. Schwerpunkt dieser Anmeldung ist ein Devicegefertigt im Mikromaßstab – in dem Nukleinsäurehybridisierungen durchgeführt werden Können. Dabei wird eine spezielle Stringenzkontolle durch entsprechende elektronische Interaktionen mit Mikroelektroden erzeugt. Die Oberflächen dieser Mikroelektroden bestehen aus einem Material, das einen freier Ilmasport von Gegenionen ermöglicht. Eine gesetzt wird dieses Device um Nukleinsäuren zu konzentrieren und entsprechende Hybridisierungen durchzrüführen. Durch entsprechende Umpolingen an der Elektrode kann ein Elektroele konstelle Hybridisierenden Nukleinsäureitelne erfolgen. Herzstück dieser Erfindung ist die entsprechende Beschichtung einer Elektrode mit Oligonukleotid. Dabei kann die Elektrode durch Mikrotiklogsfatelenbinken bergestellt werden.

Folgende Materialien für die Elektroden werden genann: Aluminium, Gold, Silber, Zinn, Kupfer, Platin, Palladium, Kohlenstoff, Halbleitermaterialien und Kombinationen davon. Die Herstellung dieser Elektroden oder das Aufbringen der Elektroden auf gewisse Substrate, gemäß der WO 95/12807 bzw. US 5 05 05 05, erfolgt in der Reged durch Vakumurverdampfung bzw. Aufdampfprozesse. Durch entsprechende Nachbehandlung sis eine Beschichtung mit biologisch aktiven Komponenen wie z. B. Nukleinsätzen auf der Elektrodenboerfläche möglich.

Ein weiteres Verfahren, das den Binstz von Elektroden benötigt, ist hetschrieben in WO 96/15440. Dieses sog. Elektroden in International inter

WO 97/02487 beschreibt eine teststreifenartige planare Vorrichtung zur Messung von Elektrochemilumineszenz. In "Methods in Enzymology 65" (1980) Seite 371–380 wird ein Verfahren zur Elektroclution beschrieben. Zum Ein-

satz kommt dabei eine Apparatur mit Platinelektroden, entsprechende Verichtungen werden nicht beschrieben.
Ein Verfahren zur Beschichtung von Plastikoberflächen mittels Avidin oder Streptavidin ist beschreiben in

tan vertauten zur beschichtung von Plastikoberflächen mittels Avidin oder Streptavidin ist beschreiben in 134 4565 22, US 4478 914, 84. 3,1712 jedoch nicht III teilfäligk kunststoffe und die daraus sabzuleitenden Applikationen.

In DE 195 20 398 sind magnetische Partikel mit Glasoberfläche beschrieben, die sieh für die Isolierung von Nuklein.

säuren eignen und die sich in einer erfindungsgemißen Vorrichtung verarbeiten lassen. Ein vergleichbere: Verfahren mit op porösen Glässoberflächen und kovalenter Bindung ist in US 560 199 für die Nukleinsäurehydridisterung bescheichen. WO 9701646 zeigt ein Verfahren für eine elektrochemische Detektion für Nukleinsäurehydridisterungen mit Biekto-den aus metallischen Substarten, die sich auf einer Oberfläche befinden. Nehen Nukleinsäuren können mach WO 9/2/20702, WO 9/2/20703, EPA 6618 9/3 und WO 9/2/7679 auch sogenannte Peptidnukleinsäuren (PNA) mit Vorteil, gerarde für Hybridisterungen, Verwendung finden.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung sind nur Vorrichtungen mit einem Reaktionsraum und elektrisch isolierten Elektroden aus elektrisch ierüftlingen Kunststoffen, die sich kostengtinstig herstellen lassen und die zum Einmalgebrauch für diverse biochemische Applikationen, wie zum Beispiel Beschichtung mit Polymeren oder zur Deischich mittels Bleistrochemilumineszenz geeignet sind. Überraschenderweise wurde auch gefunden, daß eine einfache Beschichtung von spritzgußetenhisch bergestellten Vorrichtungen möglich ist.

Fig. 1 zeigt eine vereinfachte Vorrichung mit einem Reaktionsröhnehen (10) und zwei Elektroden (20a, 20b), die mitels Spritzuglis hergestellt wurden. Das Reaktionsröhrchen besteht bevorzugt aus verfermbaren Kunststoff wie Polyethylen, Polypropy-len, Polyethoral, Polystyrol oder ihlnichem und is somit elektrisch nicht leitend. Der Formköpter (30)
eit wie das Reaktionsröhrchen aus dem gleichen Material und somit auch ein Isolator. Er dient als Abstandshalter für die
Elektroden (20a.), so daß keine elektrische Leifdhigkeit erwischen den Elektroden entsisch, falls der Reaktionsköpter
keine leitfahige Flüssigkeit enthält. Der Formköpter (30) ist zylindrisch und innen hohl, so daß das Reaktionsröhrchen
mit der Reaktionslösung z. B. fird ei Bektrochemilumineszene beschielt werden kann. Die Elektroden sind eberfalls
aus diesem Material bergestellt, beinhalten jedoch zusätzlich elektrisch leitende Zuschlagsstoffe, die für partielle Bereiche der Vorrichtung eine Leitfähigkeit ergeben. Als Zuschlagsstoffe eigenen siche bevorzug (fraphit), aber auch andere mehen der Vorrichtung eine Leitfähigkeit ergeben. Als Zuschlagsstoffe eigenen siche bevorzug (fraphit), aber auch andere meh-

tallische und elektrisch leitfähige Partikel oder andere leitfähige Substanzon wie Eisen, Silber, Gold, Platin, Die Elektroden oder leitfähigen Bereiche haben typischerweise einen Wilderstand von kleiner Dio Megaodim, bevorzugi jedoch kleiner J Megaodim. Der Wilderstand kann sich erniedrigen, wenn eine Spannung angelegt wir obhne daß Beeinrischingungen
trie den Prozesöfischung auftreten. Durch Anlegen von einer Spannung an die Elektrobenilusche Prozesse
wie z. B. die Elektrochemilumineszenz ausgelöst werden. Eine Lichtemission kann mit geeigneten Medanische Prozesse dernie bei 
Signal detektier werden. In einer solchen Vorrichtung kinnen auch andere biochemische Prozesse durche grütter werden,
wobei die hier beschriebene kostengünstige Herstellung sich vor allem bei Analyseprozessen ambietet, bei deem, der
Verunnerlingung wegen eine Wiederverwendung der Vorrichtung ausgeschlossen ist.

Eine weitere bevorzugte Anwendung sind Hybridisierungen von Nukleinsäuren. Hierfür können mit Vorteil Elektroden eingesetzt werden, die mit biologischen Polymeren überzogen sind. Die Beschichtung kann bevorzugt aus mehreren

10 Beschichtungsgang (34, 35, 36) beschen, wie Fig. 2 zeigt, um eine entsprechend feste Haftung an die Öberfälche zu ermöglichen. So kann z. B. Schicht (34) ein biotinyliertes Rinderserum Albumin danstellen, Schicht (35) ein Streptavidin

oder Polystreptavidin und Schicht (36) ein biotinyliertes Oligonukleotid.

Die so erzeigte Bindung des Oligoniuleotids an die Elektrock (20) kann ausgenutzt werden, um mit Hilfe des durch Das und 20b erzeigten elektrischen Foldes die Hybridissiering zu erleichtern oder durch entsprechendte Elektrostringenz 1s zu verbessern. Soliche Verfahren sind dem Fachmann bekannt und beschreiben z. B. in US 4 478 914, EP 351 127; EP 344 578 oder US 5 605 662.

Fig. 2 zeigt eine erfindungsgemäße Vorrichung eines Reaktionsgefäßes (10), bevorzugt als Sprützgußteil mit integrieren Elektroden (202, 206), einem Reaktionsaum (70) und einer Ölmung (40), über der sich z. B. auch ein Protomulipiter (50) zur Detektion der Lumineszenz befindet. An den gegenüberliegenden Seiten sind brittlich Konstoation 120 (200) zur Detektion der Lumineszenz befindet. An den gegenüberliegenden Seiten sind brittlich Konstoation 120 (200) zur Detektion der Lumineszenz befindet. An den gegenüberliegenden Seiten sind brittlich Konstoation 120 (200) zur der Bernachten der

Fig. 4 zeigt die erfindungsgemäße Vorrichtung im Schnitt mit im Formkörper integrierten Elektroden, die durch nicht leitende Kunststoffieile elektrisch isoliert sind.

Eine solche Vorrichung ist für eine Vielzahl von Applikationen einsetzbar. So können wie in DE 44 20 732 Beispiel
1a. Ih geschlicher Magnetpartikel, beschichtet mit Zelloberflächenantigene zur Abtrenung eines speziellen Zellopoulut,
30 sowie der notwendige Waschprozed ermöglicht. Anschließend werden Reagenzian zur Lyse eingesetzt, bevorzugt nach
dem Verfahren geschlicher in EF 389 903, die Nikeldinsäuren aus Zellen freistezten. Die Nukleinsäuren werden mit Hilfe
elektrophoretischer Kräfte – ausgeübt über die integrieren Elektroden – von dem Magnetpartikeln getrennt. Dazu ist es
notwendig, daß wie in Fig. 3 und 4 dargestellt die Ander (20b) dem Pennanentmagneten (60) gegenüber angeordnet ist,
so daß sich die negativ geladenen Nikleinsäuren im Raum vor der Anode anreichern, wilhrend die Magnetpartikel sich
35

Eine vergleichbare Anwendung ergibt sich unter Verwendung von Magnetpartikeln gemäß DE 195 20 398. Die dort geschilderte Bolienung von Nukleinsäuren läßt sich mit Vorteil in einer erfindungsgemäßen Vorteihung nach Fig. 3 und 4 durchführen. Nach Lyse mit chaetropen Salzen und Bindung an die Glassberfläche dieser spreichlen Magnetpartikeln, läßt sich erfindungsgemäß eine Ablösung von der Oberfläche und damit die Elution der Nukleinsäuren vornehmen, inden der Permanentmagnet angeleig wird und gleichseitig die Elektroden unter Spannung gesetzt werden.

Dadurch reichem sich die Magnetpartikel an der entgegengesetzten Seite zur Anode an, während die Nukleinsäuren im Raum vor der Anode gehalten werden. Dieser Prozeß wird in Anlehnung an "Methods in Enzymology" (1980) Seite 371–380 als "Bleiktwelution" bezeichnet.

Fig. 5 und 6 zeigen eine Ausführungsform dieser Vorrichtungsart in Form einer Mikrotitrationsplatte, wobei die Elektroden der einzelnen Näpfe elektrisch leitend mit entsprechenden Kunststoffen verbunden sind, so daß an zwei Stellen der gesamten Mikrotiterplatte ein Anschluß für die Spanungsversogeng vorgeseben ist und die elektrischen Zuleitungen (80) im Spritzgelöteil integriert sind. Fig. 5 zeigt die Anordnung von oben, Diese Vorrichtung att den Vorteil, daß im Mikrotiterplattenformat die zuwo geschliederen Applikationen durchgeführt werden könner.

Fig. 7 und 8 zeigen Vorrichtungen, welche die Elektroelution in einer abgeleiten Verlante und die Elektrochemilumitieszenze verbinden. Dies hat den erindungsgemißlien Ovtenla das blede wichtigen Prozesse Taolkrung von Nukleinsäture\* und 'Detektion von Nukleinsäture\* in ein und denelhen Verrichtung durchgeführt werden Jobes bedeute, daß durch die Minimierung der Tansferschritte von Reaktionsflüssigkeiten eine erheibliche Vermindeung der Kontamination, d. h. der Eintrag von nicht gewünscher Nukleinsäture aus der Umgebung, die zu falsehen Analysonergebnisse führen kann, ermoßejtich wird.

Der Formkörper (10) entspricht in Fig. 7 demjenigen der Ausführung in Fig. 3; Er hat allerdings mehre Öffnungen (40, 134) die zum Teil mit Schnappdecket (90), Schraubdecket oder ähnlichem verschlossen sind. Zum Verschluß der Öffnung (40) wird ein Schnappdecket (90) mit einem optischer Fenster (100) verwendet. Dagegen hat die Offnung (130) einen Schnappdecket (90), der mit einem Septum (110) versehen ist, das mit einer entsprechenden Nadel (120) durchstochen werden kann. Die Offnung (40) dient bevorzugt zum Beschichen des Reaktionsnames (70) mit Reagenzien, die Offnung (130) zur Beschickung des Reaktionsraumes (160) und die Offnung (140) zum Absaugen aus beiden Reaktionsräumen (70) und 160).

In der Vorrichtung gemäß Fig. 7 können bevorzugt Magnetpartikel zur Isolierung von Nukleinsäuren eingestetz werden. Die Magnetpartikel können durch den Permanentungenen (60) an die Blektwot (20) herangeführt werden. An-schließend läßt sich die Blektrochution anwenden, um die Nukleinsäure von diesen Magnetpartikeln entsprechend zu entsprechen zu entsprechen zu entsprechen zu entsprechende Zufuhr von Reagenzien, z. B. für die Amplifikation, stattfinden, während üher Kamal (140) wahrscheinlich zu verwerfende Lösungen entsprechen die gestugt werden können. Die gesamte Vorrichtung mit gefüglich erhitzt

3

und abgekühlt werden, um eine Amplifikation, z. B. nach dem Polymerase-Chain-Reaction-Verfahren (US 4 683 195). zu erreichen.

Dies kann bevorzugt an den Längsseiten der Vorrichtung erfolgen, um einen hohen Wärmeaustausch zu erreichen. Anschließend kann über Nadel (120) eine zweite Art von Magnetpartikel zugegeben werden, die die amplifizierten Nukleinsäuren binden können. Darüber hinaus sind entsprechende Puffer einsetzbar, um anschließend eine Detektion der amplifizierten Nukleinsäuren, z. B. mittels Elektrochemilumineszenz zu ermöglichen. Dazu wird der Magnet (60) an den entsprechenden Reaktionsraum (160) gebracht, wodurch diese Magnetpartikel in Richtung Elektrode (20a) gezogen werden. Dort kann nun ein entsprechender elektrischer Trigger über die integrierten Elektroden gesetzt werden, um die Elektrochemilumineszenz auszulösen

Erfindungsgemäß läßt sich eine solche Vorrichtung (Fig. 7) in einem 2-Komponenten-Spritzguß-Verfahren einfach und kostengünstig herstellen und wird in der Regel nur einmalig verwendet,

In Fig. 8 ist eine vergleichbare Variante beschrieben. Hier sitzt der Photomultiplier unter einem optischen Fenster (100), das den Bereich des Reaktionsraumes (160) um die Elektrode (20b) abdeckt. An dieser Elektrode befindet sich ein erster beweglicher Dauermagnet (60b). Im Gegensatz zu Fig. 7 befindet sich ein zweiter Dauermagnet (60a) für den Re-15 aktionsraum (70) an der Elektrode (20a). Die Öffnung (140), die zu einer Vakuumpumpe führt, dient zum Absaugen verbrauchter Reagenzien und als Zufuhr von Waschlösungen. Die Öffnung (130) ist, wie zuvor geschildert, mit einem Schnappdeckel (90) oder ähnlichem versehen, ebenso die Öffnung (40). Mit dieser Vorrichtung kann, wie in zuvor geschilderter Weise, Nukleinsäure isoliert werden. Werden geeignete Magnetpartikel verwendet, so bindet die Nukleinsäure an diese; durch Öffnen des Schnappdeckel (90) an der Öffnung (80) kann Elektroelutionspuffer zugegeben werden. 20 Nach Anlegen des Permanentmagnets werden die Magnetpartikel zu den Elektroden (20a) gezogen und durch Anlegen von entsprechender Spannung an die Elektroden (20) kann die Nukleinsäure von einer entsprechenden Partikeloberfläche abgelöst und in den Reaktionsraum (160) überführt werden. Statt magnetischen Partikeln können auch andere Festphasen wie Membranen bevorzugt aus Nylon, Nitrozellulose o. ä., verschiedenste Papiere oder Vliese vor allem mit Glasfaseranteilen, Vliese aus 100% Glasfasern oder Materialien mit ionenaustauch-aktiven Oberflächen zum Einsatz gelangen. Im Reaktionsraum (160) im Bereich um die Elektrode (20b) kann dann durch entsprechend geeignete Maßnahmen eine Amplifikation durchgeführt werden. Die entstehenden Amplikons können dann durch Zugabe von einer geeigneten zweiten Art von Magnetpartikel durch Öffnung (130), bei geöffnetem Schnappdeckel (90), gebunden werden. Durch Anlegen des Dauermagneten (60) an den Reaktionsraum (160) werden die Magnetpartikel an die Elektrode gezogen. Durch Öffnung (140) kann jeweils ein Pufferaustausch bei geöffnetem Schnappdeckel (90) stattfinden. Zum Schluß muß ein spezieller Elektrochemilumineszenzpuffer zugegeben werden, um die Elektrochemilumineszenz anschließend durch Anlegen einer Spannung an die Elektroden (20) durchzuführen.

Das entsprechend ausgesendete Licht wird durch den Photomultiplier (50) detektiert, wie bei Fig. 7 geschildert. Vorteil dieser Ausführung ist, daß durch die beiden Dauermagnete eine einfache Reaktionsführung gewährleistet wird. Au-Berdem können auch andere Festphasen Verwendung finden, wobei der zweite Dauermagnet am Reaktionsraum (70) ent-

Fig. 9 zeigt ein komplettes System zur Durchführung von einer Nukleinsäureanalyse mit Elektroelution, Amplifikation und Elektrochemilumineszenzdetektion. Es besteht aus einem x,y,z-Arm eines Pipettierroboters (190) (z. B. Fa, TE-CAN), einer Spannungsversorgung (180), einer Pumpe (170) zur Entsorgung von zuverwerfenden Lösungen, einem oder mehreren beweglichen Permanentmagneten (60 bzw. 60a und b), einem Photomultiplier (50), einer Aufnahme (200) für die erfindungsgemäßen Vorrichtungen, wie z. B. in Fig. 7 oder 8 beschrieben und einer schnellen Heizung bzw. Abküblung der Aufnahme (200), wie sie dem Fachmann vor allem von Thermocyclern her bekannt sind (vgl. EPA 0 488 769). Alle Gerätemodule werden über eine entsprechende computergestützte Steuerung geschaltet und ermöglichen eine vollständige Nukleinsäureanalyse bestehend aus Nukleinsäureisolierung, -amplifikation und -detektion, vollautomatisch abzuarbeiten. Es können dabei wie in Fig. 7 eine Nadel zum Durchstechen von Septen, oder aber auch Prozesse zum automatischen Öffnen und Schließen von Gefäßen, wie beschrieben in DE 44 12 286 und Vorrichtungen analog zu Fig. 8. eingesetzt werden. Typische Prozesse sind in den Bespielen 4a und 4b mit den Netzplänen in Fig. 11 und 12 dargestellt.

Fig. 10a und 10b zeigen Ergebnisse mit elektrisch leitenden Pipettenspitzen als Elektroden (20). Im unteren Teil ist die Triggerspannung in diesem Fall 50 V, im oberen Teil ist der Output eines Luminometers (LKB 1250) zu sehen mit einem Output von ca. 1 V. Fig. 12b zeigt die Abhängigkeit der Lichtemission von der Triggerspannung mit elektrisch leitfähi-50 gen Pipettenspitzen als Elektroden.

#### Bezugszeichenliste

- 10 Formkörper
- 55 20a, b Elektroden (Kathode 20a, Anode 20b) 30 Abstandshalter

  - 34 Beschichtung mit Klettprotein z. B. Biotinyliertes Rinderserumalbumin
  - 35 Beschichtung mit Bindeprotein z. B. Streptavidin
  - 36 Beschichtung mit biologisch reaktiven Molekülen z. B. biotinylierte Oligonukleotide
- 60 40 Öffnung
  - 50 Photomultiplier
  - 60 (a,b) Permanentmagnete
  - 65 Magnetpartikel
  - 70 Reaktionsraum a 80 Elektrische Zuleitungen
- - 90 Schnappdeckel
  - 100 optisches Fenster
  - 110 Septum

- 120 Nadel zum Durchstechen 130 Öffnung zum Beschicken von Reaktionsraum 160
- 140 Öffnung zur Abfuhr aus den Reaktionsräumen 150 Transferkanal
- 160 Reaktionsraum b
- 170 Vakuumpumpe 180 Stromversorgung
- 190 Pipettierroboter
- 200 heiz- und kühlbare Aufnahme für erfindungsgem. Vorrichtungen
- 210 Heiz-/Kühlelement

## Zusammenfassung der Abbildungen

10

25

30

45

50

55

- Fig. 1 Einfache Vorrichtung zur Durchführung von Elektrochemilumineszenz-Messungen (Beispiel 3)
- Fig. 2 Aufbau einer Beschichtung von erfindungsgem. Elektroden (Beispiel 2);
- Fig. 3 Ausführungsform für eine Vorrichtung für die Elektrochemilumineszenz-Messung als einfaches Spritzgußteil; Fig. 4 Schnitt durch Fig. 3;
- Fig. 5 Ausführungsform für eine Vorrichtung für die Elektrochemilumineszenz-Messung als einfaches Spritzgußteil im 96-well Mikrotitrationsplattenformat (Perspektivische Sicht);
- Fig. 6 Ausführungsform für eine Vorrichtung für die Elektrochemilumineszenz-Messung als einfaches Spritzgußteil 20 im 96-well Mikrotitrationsplattenformat (Aufsicht);
- Fig. 7 Ausführungsform für eine Vorrichtung für die Kombination von Elektroelution und Elektrochemilumineszenz-Messung als einfaches Spritzgußteil;
- Fig. 8 Ausführungsform für eine Vorrichtung für die Kombination von Elektroclution und Elektrochemilumineszenz-Messung als einfaches Spritzgußteil als kontaminationsreduziertes "Closed Systeme";
  - Fig. 9 System zur Nukleinsäureisolierung, Amplifizierung und Elektrochemilumineszenzdetektion
  - Fig. 10a und b Ergebnisse aus Beispiel 4:
  - Fig. 11 Netzplan einer Steuerung für eine vollständige Nukleinsäureanalyse mit Glasvliestechnologie
  - Fig. 12 Netzplan einer Steuerung für eine vollständige Nukleinsäureanalyse mit magnetischen Glaspartikeln. Folgende Beispiele sollen die Ausführungsformen der erfindungsgemäßen Verfahren weiter erläutern:

# Beispiel I

## Messung der Leitfähigkeit von erfindungsgemäßen Elektroden

Die elektrische Leitfähigkeit wurde am Beispiel von leitfähigen Pipettenspitzen (Fa. Canberra Packard, Dreieich Nr. 600 0604) oder an Rohlingen von Spritzgußmaterial aus PRE-ELEC TP 4474 (Premix Oy, Finnland) mit Hilfe eines Digital-Multimeters (DT-890, Fa. Völkner Elektronik, Braunschweig, Nr. 063-823-314) gemessen.

#### Ergebnis

	Anfangswiderstand	Widerstand nach ca.		
***************************************		1 min. Messzeit		
leitfähigen Pipettenspitzen	ca. 18 MΩ	ca. 50 kΩ		
Rohlingen	20 ΜΩ	ca. 5 MΩ		

## Beispiel 2

## Beschichtung von elektrisch leitfähigem Kunststoff

## 2a Herstellung von biotinyliertem Rinder-Immunglobulin G (R-IgG)

0.5 ml einer R-IgG-Lösung [2mg R-IgG (Boehringer Mannheim Cat. No. 1293621 103 in 1 ml PBS (NaH2PO4\*1 H2O 2,76 g/l; Na2HPO4\*2 H2O 3,56 g/l; NaCl 8 g/l; pH 7,25)] werden mit 6 μl D-Biotinoyl-aminocapronsäure-N-hydroxysuccinimid-ester-lösung in PBS und DMSO (Ansatz laut Biotin Labeling Kit von Boehringer Mannheim Best, Nr. 1418165) vermischt und 2,5 h bei Raumtemperatur auf einem Magnetrührer gerührt und anschließend über Nacht stehen 60 lassen. Das molare Verhältnis von Biotin: R-IgG beträgt 20: 1 bei diesem Ansatz.

# 2b Beschichtung von elektrisch leitfähigem Kunststoff mit biotinyliertem R-IgG

Aus einem Rohling, hergestellt im Spritzgußverfahren aus PRE-ELEC TP 4474 (Premix Oy, Finnland), werden Schei- 65 ben von 4 mm Durchmesser ausgeschnitten, in einen Napf einer unbeschichteten Mikrotiterplatte gelegt und in einer Lösung von 0, 2 ml Beschichtungspuffer (NaHCO3 4,2 g/l pH 9,6) dreimal gewaschen. Die Beschichtung erfolgt über Nacht, indem 0,2 ml Beschichtungspuffer und 6 µl R-IgG-Biotin-Lösung (2a) hinzugefügt werden.

 $\label{eq:anschliebend} Anschließend werden die Scheiben 3 \times mit \ je \ 0,25 \ ml \ Milli-Q-Wasser gewaschen und direkt für die nachfolgende Austestung eingesetzt.$ 

Zur Kontrolle wird ein Ansatz mit R-IgG unter identischen Konzentrationsbedingungen durchgeführt, jedoch ohne die Biotinylierung 2a),

#### 2c Austesten der Bindefähiekeit

Zum Austesten der Bindefähigkeit werden die Scheiben aus 2b) mit 200 µl einer Sterptavidin-Peroxidaes-Konjugatidsung (Beschringer Mannheim Catalog Nr.: 1089 153, 1: 20 000 Verdinumuig in Pl87) gemischt und unter Schüttend 45 mit. inkubiert. Amschließend werden mittels Magnetsteparator (Bochringer Mannheim Best. Nr. 1 64 1794) die Scheiben abgetrennt und der Überstand verworfen. Dies wird wiederbeit. Amschließend werdern 200 µl ABTS: Lösung (Bochringer Mannheim Cat. Nr. 1 204 330 und 1 112 422) und 15 min. inkubiert. Die Scheiben werden entfernt, die Lösung ein eine Mikrotitrationsplatet (Innova GmbH) überführt und bei 405 mm gemessen.

## Ergebnis

Scheiben mit R-IgG-Biotin	453 mE
Kontrolle mit R-IgG	283 mE

#### Beispiel 3

# Durchführung einer Elektrochemilumineszenz-Messung

In einer Vorrichtung nach Fig. 1 bei der der Plastikformkörper (10) einem transparenten Bybysynchkochen (37 mm lang; 8 1 2 mm) und der Abstandshalter (30) einem Rötherben aus Bybyporpylen (z. b. ten Filtentiva aus "High Plum PCR". Template Preparation Kit" der Fa. Bochringer Mannheim Best. Nr. 1796 828, bei dem die Vliese entfernt wurden) ent-spricht wurden als Elektroden (20 ab.) werschiebene Materialien verwendet. Zum einen wurden Elektroden aus Dhart einer Platin/Ruthenium-Legierung (20 (3 mm) verwendet, zum anderen Elektroden (ca. 3 mm × 50 mm), die aus leitfilhigen Fiptensprizen (Fa. Packard Best. Nr. 6000640) mit einem Messer geschnitten wurden.

1 ml eines Tripropylamin-haltigen Puffres, wie Boehringer Mannheim ProCull Puffer für die Elecsys-Produktlinie (Best. Nr. 166 2988), wurden mit 51 uleiore gesättigten Lösung von Tris-(2,2-bipyridy). Ruthenium(II)-chlorid Hexahydra (Sigma-Aldrich Nr. 93307 Fluka) verseutz und in (I) überführt. Die Vorriehung wurde in den Probensum dienet Nr. 150 Luminometer plaziert, wobei zuwei elektrische Zuführungen in den Probensum durch vorhandene Offmangen durchgezogen wurden. Das Gerät wurde weiterhind haltigebend modifiziert, daß die letze Verstärkerstug (fC 7) überbückt wurde, was zu kleineren Meßsignalen führt. Die Meßignale wurden mit einem Digital-Multimeter (DF80), Fa. Völkner Elektromik, Bruunschweig, Nr. 05-82-3140 decktiert, Als Spannungsquelle für die Blektroden diente ein Elektrophoresetransformator (Fa. Hölzel, Dorfen Nr. 0 o287/985). Das Luminometer wurde mit dem internen Standard laut Mannal geeicht. Die Reagenmischung bei der Platiniektrode hate besonders stark aufgeschäum.

## Ergebnisse

	enannung IVI		Meßspannung bei internem Standard [mV]
Platin-Elektroden	ca. 10 V	max. 1 200	1
Elektroden aus leitfähigem Kunststoff	ca. 10 V	max. 7	6

In einer Variante wurden als Spannungsquelle für die Kunststoffelektroden der Elektrophoresetransformator (Fa. Hölzel, Dorfen Nr. 0 628/ 1985) wie oben und für die Platinelektroden ein Netzteil der Fa. Velteraft (NG-500 Best. Nr.: B518034) mit einer Spannungsteilung und einem Vorwiderstand von 480 Q um das Aufschäumen zu verhindern. Das Luminometer wurde mit dem internen Standard laut Manual geeicht, die entsprechenden Meßwerte sind jeweils angegeben

20

25

45

55

#### Ergebnisse

	Trigger- spannung [V]	Trigger- strom [mA]	i	Meßspannung bei internem Standard [mV]
Platin-Elektroden	3,25	1,1	max. 5 000	1
Elektroden aus	25	0,175	max. 25	6
leitfähigem Kunststoff	6,5	0,007	max. 7	6

5

10

25

In einer dritten Detektionsvariante wurde das Luminometer dahingehend modifiziert, daß die letzte Verstürkerstufe (IC 7) überheitekt unwick, was zu kleineren (a.e. Faktor 10) Meßeiganhen fühn. Die Meßeiganhen führen bei einem pM-4-Meßeinmodul (Annlogwandler der Fa. BMC Systeme (6MBH Bezug über Fa. Conrad Elektronic Best. Nr. 10 75 57-99) direkt in einem Computer aufgezeichnet, wobei die Thiggersparinung und Liehtemission in Form des Laminometerausgangs gleichzeitig aufgezeichmet wurden. Als Spannungsquelle für die Kunststoffelsktroden diene ein Elektrophoresetransformator (Fa. Hölzel, Dorfen Nr. 0 628 1985) und für die Platinelektroden ein Netzeil der Fa. Volteratit (NG-500 Best. Nr. 1818043) mit einer Spannungseitung und einem Vorwiderstand von 480 Q, um das Aufsehiumen zu verhindern. Das 20 Luminometer wurde mit dem internen Standard laut Manual geeicht. Bei Verwendung des Elektrophoresetransformators wurde über einer Widerstandsspannungseitung eine Eingangsspannung 10 V für den Andogwandler erzuerb.

In Fig. 10a ist das Messignal des Luminometers und die Triggerspannung aufgetragen. In Fig. 10b die Abhängigkeit des Messignals von der Triggerspannung gezeigt.

#### Beispiel 4a

Durchführung einer vollständigen Nukleinsäureanalyse mit Probenvorbereitung, Amplifikation und Elektrochemilumineszenz-Messung mittels Glasvlies-technologie am Beispiel eines Nachweises von Hepatitis C Virus

Grundlage ist eine Vorrichtung gem. Fig. 8 jedoch nur mit einem Permanentunggenen (60h) in unmittelbaren Nilte des Photomultiplier (60) und das Abdardsenen für die Steuerung Fig. 11. Über der Offung (140) befindet sich ein Glasvlies, das aus dem QLAamp<sup>TM</sup> Blood Kit (Kat. Nr. 29104) der Fa. Qiagen (Hilden) ennommen wurde. Alle dazugehörigen Reagenzien für die Probenvorbereitung wurden aus diesem Kit wie folgt benutze.

Es wurden 200 µl Plasma laut beiliegender Arbeitsanweisung lysiert und an das Glasvlies gebunden, wobei alle Zentrifugationsschritte durch Absaugen mit einer Membranpumpe der Pa. Eppendorf, 4151 über Öffnung (140) ersetzt wurden. Zur Elektrebution wurden 300 µl eines Elektrophoresseptifer nach Andrews A.T. (Electrophoresis, Clarendon Press, Oxford, 1986, S. 160) verwendet. Als Elektroden (20a, b) wurden Drähte mit (3,3 mm Durchmesser einer Platin-

Ruthenium-Legierung verwendet und als Spannungsgeber der Ellektrophorsesspannungsgeber der Fa. Hölzel, Dorfen, Für die Amplifikation wurden alle Regenzeine des Hr.V.Amplioro-Rich sich ser Fa. Hölzel, Dorfen, 1912, 075 3890, 075 3990.) verwendet. Dieser benutzt einen biotinytjerten Primer. Methodisch wurde der Ansatz beschrieben von Kk. Y. Young et al. in Journal of Microbiology 1993 Steine 828-886 entsperchend adaptier.

Dannet werden 50 µl eines entsprechenden Amplifikationmistes mit IKV-spezifischen Primern über Offnung (130) zuspietiert, wobs eine entsprechenden Tände Aufkonzentiereung durch die Setstelbunnen von 2, 300 µl für die einzel nen Konzentarienen berücksichtigt wurde. Anschließend wurde das in der Arbeitsanleitung beschriebenen Thermocystell für die KTPKR anserwendet.

Anschließend wurde eine HCV spezifische Sonde (nt 251–275) nach K.K.Y. Young et al. (s. o.), die mit dem Amplifikat hybridisieren können, liber Offtnung (140) zupipetiert, wobei die Sonde mit einer Rutherium zuvor markiert wurde. Für dass Aufschmelzen des Doppelstranges und der Hybridisierung mit den Sonden wird eine Erhitzung auf 45°C und eine Abstühlung auf Raumtemperatur vorgenommen. Anschließend werden 50 µl Streptavidin beschichtete Magnetigars sichte Luggegeben (Bechringer Mannheim Best. Nr. 164 178) und bei 179°C 15 min. inkubiert. Anschließend wurde der Permanentmagnet (60b) aktiviert und die gesamte Reaktionslösung über Offtnung (140) abgesaugt. Danach wurden 30 µl eines Tirpropylamin-haltiger Pulfer (Bechringer Mannheim ProCell Pulfer für Elecsys<sup>8</sup>-Produktlinß Best. Nr. 166 2988) durch Offtnung (130) zupipetiert und eine Triggerspannung von 3,5 V an die Elektroden (20 a oder b) angelegt. Das emittleren Eicht wurde über eine Prokomultiplier wie in Beispiel 3 gemessen.

#### Beispiel 4b

Durchführung einer vollständigen Nukleinsäureanalyse mit Probenvorbereitung, Amplifikation und Elektrochemilumineszenz-Messung mittels magnetischen Glaspartikeln am Beispiel eines Nachweis es von Hepatitis C Virus

Grundlage ist eine Vorrichtung gem. Fig. 8 mit zwei Permanentmagnete (60a, b) und das Ablaufscherna für die Steuerung Fig. 12.

Alle Reagenzien sind dem "High Pure PCR Template Proparation Kit" der Fa. Bochringer Mannheim (Best. Nr. 1.796 828) entnommen. Die Glasmagnetpartikel sind von Fa. Merek Darmstadt (Best. Nr. 1.01 193,0001). Es wurden 200 jl 65 Plasma laut betiliegender Arbeitsanweisung lysiert und am 50 jl Glasmagnetpartikelsuppension gebunden. Anschließend wurde Magnet (60a) aktiviert und die Lysemischung durch Absaugen mit einer Membranpumpe der Fa. Eppendorf, 4151 über Offinung (190) entfernt. Die anschließenden Wasschschitte wurden analog durchegführt.

Die anschließende Elektroeleution und alle anderen Schritte der Weiterverarbeitung inklusive Detektion erfolgten wie in Beispiel 4a.

## Patentansprüche

- Vorrichtung bestehend aus einem Formk\u00f6rper mit einem Reaktionsraum, dadurch gekennzeichnet, da\u00e4ß mindestens eine Elektrode bestehend aus Kunststoffen mit elektrisch leitf\u00e4higen Zuschlagstoffen in die Formk\u00f6rperwandung des Reaktionsraums integriert ist.
- Vorrichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Formkörper mindestens eine Öffnung für die Reagenzbeschickung enthält.
- Vorrichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der Fornkörper und die Elektrode aus einem Kunststoff bestehen, der thermisch verformbar ist.
- 4. Vorrichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Elektrode einen Widerstand von kleiner  $100\,\mathrm{M}\Omega$  besitzt.
- Vorrichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß als Zuschlagstoff Grafit, Eisen, Silber oder andere Metalle verwendbar sind.
  - 6. Vorrichtung nach Anspruch 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß sie eine Beschichtung tragen.
  - Vorrichtung nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, daß die Beschichtung aus mehreren Lagen besteht.
  - Vorrichtung nach Anspruch 6, dadurch gekennzeichnet, das die Beschichtung aus mehreren Lagen besteht.
     Vorrichtung nach Anspruch 6 und 7, dadurch gekennzeichnet, das eine Lage der Beschichtung aus einem biolo-
- gischen Polymer besteht.
   9. Vorrichtung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß das biologische Polymer ein bindefähiges Protein
  - ist.

    10. Vorrichtung nach Anspruch 9, dadurch gekennzeichnet, daß das bindefähige Protein ein Antikörper, ein Anti-
  - gen oder eine Komponente eines anderen Ligand-Rezeptor-Paares ist.

    11. Vorrichtung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß das biologische Polymer eine Nukleinsäure binden
  - verrichtung nach Anspruch 8, dadurch gekennzeichnet, daß das biologische Polymer eine Nukleinsäure binden kann.
     Vorrichtung nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß das biologische Polymer ein Oligonukleotid ist.
  - Vorrichtung nach Anspruch 11, dadurch gekennzeichnet, daß das biologische Polymer ein PNA-Konstukt ist.
     Vorrichtung nach Anspruch 7, dadurch gekennzeichnet, daß eine Schicht aus chemisch reaktiven Linkermole-klien besteht.
  - Vorrichtung nach Anspruch 1 bis 14, dadurch gekennzeichnet, daß die Elektroden sich gegenüberstehen.
  - Ein Reaktionsgefäß nach Anspruch 15, dadurch gekennzeichnet, daß die Vorrichtungen mit einer äußeren Stromquelle verbunden sind.
  - 17. Ein Verbund von Reaktionsgefäßen nach Anspruch 15 und 16, dadurch gekennzeichnet, daß die Vorrichtung der Einzelgefäße untereinander elektrisch leitend und an zwei Stellen mit einer äußeren Stromquelle verbunden sind.
    - Ein Verbund von Reaktionsgefäßen nach Anspruch 17, dadurch gekennzeichnet, daß eine geometrische Anordnung der Reaktionsgefäße im 96-Napf-Mikrotitrationsplattenformat vorliegt.
    - Vorrichtung bestehend aus einem Reaktionsgefäß nach Anspruch 1 bis 18, dadurch gekennzeichnet, daß die Vorrichtungen sich innerhalb eines an- und abschaltbaren Magnetfeldes befinden.
    - Vorrichtung bestehend aus einem Reaktionsgefäß nach Anspruch 20, dadurch gekennzeichnet, daß das Innere des Reaktionsgefäßes im Einzugsbereich einer Detektionscinheit liegt.
    - 21. Vorrichtung nach Anspruch 20, dadurch gekennzeichnet, daß die Detektionseinheit ein Photomultiplier ist.
    - Verwendung von Vorrichtungen gemäß Anspruch 1 bis 21 bei Hybridisierungen von Nukleinsäuren oder Nukleinsäureanaloga.
  - Verwendung von Vorrichtungen gemäß Anspruch 1 bis 21 bei Hybridisierungen von Nukleinsäuren oder Nukleinsäureanaloga unter elektrostringenden Bedingungen.
  - Verwendung von Vorrichtung gemäß Anspruch 1 bis 23 zum einmaligen Gebrauch.
  - 25. Verfahren zur Analyse von Nukleinsäuren bestehend aus
  - Probenvorbereitung mittels Elektroelution
    - Amplifikation
    - Detektion mittels Elektrochemilumineszenz,
    - dadurch gekennzeichnet, daß sie in einer Vorrichtung durchgeführt wird, die integrierte, elektrisch leitfähige und gegen einander isolierte Elektroden beinhaltet.
- Verfahren gemäß Anspruch 25 dadurch gekennzeichnet, daß sie in einem System bestehend aus Pipettierroboter
  - heiz-/kühlbare Aufnahme (200) für die erfindungsgem. Vorrichtung Photomultiplier
  - mindestens einem beweglichen Dauermagneten
- Stromversorgungseinheit
  - Pumpe zum Absaugen mit Hilfe einer computergestützten Steuerung automatisch durchgeführt wird.

Hierzu 12 Seite(n) Zeichnungen

6

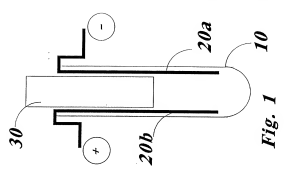
5

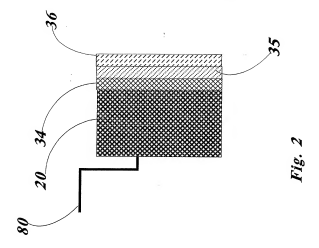
10

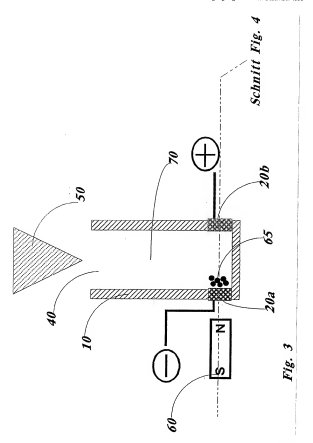
25

35

45







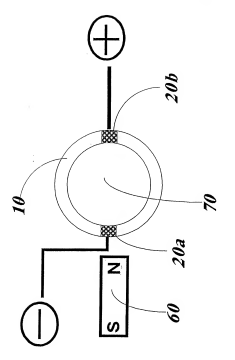
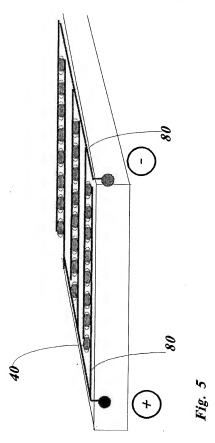
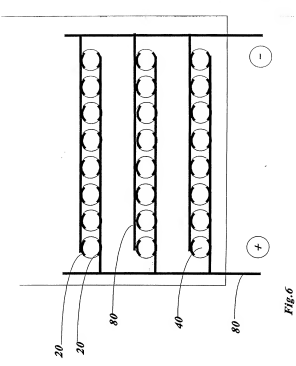
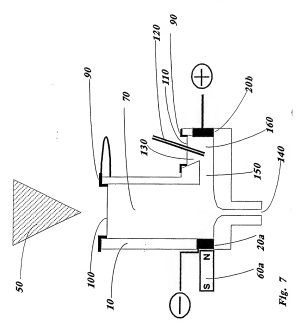
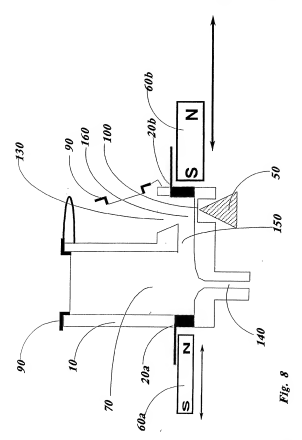


Fig. 4









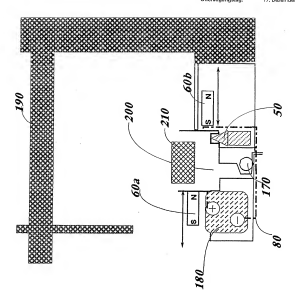


Fig.

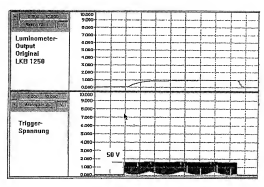


Fig. 10 a

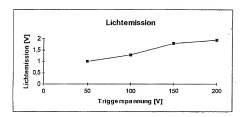


Fig. 10 b

